PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-072863

(43)Date of publication of application: 21.03.2001

(51)Int.Cl.

C08L 7.7/00 B22F 3/00 B22F 3/02 C08K 3/00 C08L 23/02 H01F 1/08

(21)Application number: 11-247633

(71)Applicant: SUMITOMO METAL MINING CO LTD

(22)Date of filing:

01.09.1999

(72)Inventor: KANEKO ISAO

HAYASHI SHINICHI YOSHIZAWA SHOICHI

(54) COMPOSITION FOR RESIN-BONDED TYPE MAGNET

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composition for resin-bonded type magnet capable of providing a resin-bonded type magnet excellent in magnetic characteristics.

SOLUTION: This composition comprises a magnetic powder containing a rare earth element, a polyamide resin and a polyolefin-based polymer having ≤500 average polymerization degree. The polyamide resin preferably has 5,000-15,000 number average molecular weight, and 0-20 mg-eq./kg terminal amino group concentration. The polyamide resin is preferably a nylon homopolymer or a nylon copolymer containing nylon 11 or nylon 12 as the constituent unit.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-72863 (P2001-72863A)

(43)公開日 平成13年3月21日(2001.3.21)

(51) Int.CL ⁷	識別記号	F I	テーマコード(参考)
COSL 77/00		C08L 77/00	4 J 0 0 2
B 2 2 F 3/00		B 2 2 F 3/00	C 4K018
3/02		3/02	M 5E040
C 0 8 K 3/00		C08K 3/00	
COSL 23/02		C08L 23/02	
	審查請求	未請求 請求項の数4 〇L	(全 8 頁) 最終頁に続く
(21)出顧番号	特顧平11-247633	(71) 出顧人 000183303	
		住友金属鉱山	株式会社
(22)出顧日	平成11年9月1日(1999.9.1)	東京都港区第	橘5丁目11番3号
		(72) 発明者 金子 勲	
		千葉県市川市	i中国分3-18-5 住友金属
		鉱山株式会社	:中央研究所内
		(72)発明者 林 真一	
		千葉県市川市	中国分3-18-5 住友金属
		鉱山株式会社	:中央研究所内
		(72)発明者 吉澤 昌一	
		千葉県市川市	中国分3-18-5 住友金属
		鉱山株式会社	:中央研究所内
		製山株式会社	:中央研究所内 最終頁に額

(54) 【発明の名称】 樹脂結合型磁石用組成物

(57)【要約】

【課題】 磁気特性の優れた樹脂結合型磁石を与える樹脂結合型磁石用組成物を提供する。

【解決手段】 希土類元素を含む磁石粉末と、ポリアミド樹脂と、ポリオレフィン系重合体からなり、ポリオレフィン系重合体の平均重合度が500以下である樹脂結合型磁石用組成物。ポリアミド樹脂の数平均分子量は、5000~15000であることが好ましく、末端アミノ基濃度は、0~20mg当量/kgであることが好ましく、ナイロン11またはナイロン12の構成単位を含む、ナイロンホモポリマーまたはナイロンコポリマーであることが好ましい。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 希土類元素を含む磁石粉末と、ポリアミド樹脂と、ポリオレフィン系重合体とからなる樹脂結合型磁石用組成物であって、該ポリオレフィン系重合体の平均重合度が500以下であることを特徴とする樹脂結合型磁石用組成物。

【請求項2】 前記ポリアミド樹脂の数平均分子量が5000~15000である請求項1に記載の樹脂結合型 磁石用組成物。

【請求項3】 前記ポリアミド樹脂の末端アミノ基濃度が0~20mg当量/kgである請求項1または請求項2のいずれかに記載の樹脂結合型磁石用組成物。

【請求項4】 前記ポリアミド樹脂は、ナイロン11またはナイロン12の構成単位を含む、ナイロンホモポリマーまたはナイロンコポリマーである請求項1~請求項3のいずれかに記載の樹脂結合型磁石用組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、磁気特性に優れる 樹脂結合型磁石を得るための組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】フェライト磁石、アルニコ磁石、希土類磁石などの永久磁石は、モーターをはじめとする種々の用途に用いられている。永久磁石の成型による分類の一つに焼結磁石がある。これは磁石粉末を焼き固めたものであるが、焼結法で得られる磁石は一般に脆く、薄肉のものや複雑な形状のものが得難い。また焼結時の収縮が15~20%と大きいため、直接寸法精度の高いものが得られず、寸法精度を上げるには研磨等の後加工が必要である。

【0003】樹脂結合型磁石は、焼結磁石の欠点を解決すると共に新しい用途をも開拓するもので、ポリアミド樹脂、ポリフェニレンサルファイド樹脂等の熱可塑性樹脂をバインダーとし、これらに磁石粉末を充填したものである。

【0004】しかし、従来の熱可塑性樹脂をバインダーとして射出成形により製造される樹脂結合型磁石は、その成形性、即ち混練時のトルクや組成物の溶融流動性の問題から混合する磁石粉末の質と量に限界があるため、成形後の特性、特に成形が困難とされる複雑異形状製品の磁気特性や透磁率を向上させた樹脂結合型磁石用組成物を得ることができなかった。

【0005】近年、小型モーター、音響機器、OA機器等に用いられる樹脂結合型磁石は、機器の小型化の要請から複雑形状化が進み、かつ磁気特性に優れたものが要求されている。上記従来の樹脂結合型磁石は成形性が悪く、しかも磁石粉含有量を増やせないためこれらの要求を満たせず、樹脂結合型磁石用組成物の早期改良が望まれていた。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】そこで本発明は、従来の熱可塑性樹脂結合型磁石の欠点を解消し、磁気特性の優れた磁石を与える組成物を提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の目的を達成するために、ポリアミド樹脂の末端アミノ基の変性方法や分子量を変え、また同時に添加するポリオレフィン系重合体の平均重合度を変えて種々の検討を行った結果、ポリアミド樹脂と一定以下の平均重合度をもつポリオレフィン系重合体を用いることで優れた磁気特性、機械強度および溶融流動性を有する樹脂結合型磁石が得られることを見いだし本発明を完成した。

【0008】即ち、本発明の樹脂結合型磁石用組成物は、希土類元素を含む磁石粉末と、ポリアミド樹脂と、ポリオレフィン系重合体とからなる樹脂結合型磁石用組成物であって、ポリオレフィン系重合体の平均重合度が500以下であることを特徴とする。

【0009】前記ポリアミド樹脂の数平均分子量は、 $5000\sim15000$ であることが好ましく、また、末端アミノ基濃度は、 $0\sim20$ mg当量/kgであることが好ましい。

【0010】また、前記ポリアミド樹脂は、ナイロン1 1またはナイロン12の構成単位を含む、ナイロンホモポリマーまたはナイロンコポリマーであることが好ましい。

[0011]

【発明の実施の形態】本発明で用いる磁石粉末は、少なくとも構成元素中に希土類元素を含む磁石粉末である。 希土類-遷移金属系磁石粉末など、通常樹脂結合型磁石 成形体に用いられているものが使用できる。例えば、希 土類-遷移金属系磁石粉末としては、希土類-鉄-コバルト-硼素系、希土類-鉄-ほう素系、希土類-鉄-窒 素系(例えば、Sm-Fe-N系)、希土類-コバルト 系等の磁石粉が挙げられる。

【0012】本発明者らは、磁石粉として上記例示した Nd-Fe-B系の液体急冷法による合金粉末や、Sm-Fe-N系の合金粉末を用いると、例えば90重量%以上の高充填化組成物でも容易に成形が可能であり、結果的に優れた磁気特性を有する樹脂結合型磁石が得られることを確認している。特に、非酸化状態の鉄元素を含む磁石粉を用いる場合は本発明の効果が大きく、成形性の著しい向上をはじめ高磁気特性化への割合が著しい。

【0013】液体急冷法によって得られたNd-Fe-B系の磁石粉は、鱗片状の特異な形状を有しているため、好ましくはジェットミルやボールミル等で粉砕した方が良い。これら磁石粉末の好ましい粒径は、平均200μm以下であり、より好ましくは平均100μm以下である。

50 【0014】これらの磁石粉は、勿論そのままの状態で

30

使用することができるが、混練中、成形中の酸化劣化を 極力防ぐためにも種々の表面処理剤で表面被服を行うこ とが望ましい。

【0015】表面処理可能な材料としては、シラン系の 処理剤としてビニルトリエトキシシラン、ャーアミノプ ロピルトリエトキシシラン、N- (β-アミノエチル) $-\gamma$ -アミノプロピルトリメトキシシラン、 $N-(\beta-$ アミノエチル) - y - アミノプロピルメチルジメトキシ シラン、γーメルカプトプロピルトリメトキシシラン等 又、チタン系カップリング剤としてイソプロピルトリイ ソステアロイルチタネート、イソプロピルトリス(ジオ クチルパイロホスフェート) チタネート、イソプロピル トリ (N-アミノエチル-アミノエチル) チタネート、 テトラオクチルビス (ジトリデシルホスファイト) チタ ネート、イソプロピルトリオクタノイルチタネート、イ ソプロピルジメタクリルイソステアロイルチタネート、 イソプロピルトリデシルベンゼンスルフォニルチタネー ト等や、アルミニウム系カップリング剤としてアセトア ルコキシアルミニウムジイソプロピレート等や、燐酸系 表面処理剤、クロム酸系表面処理剤、燐酸亜鉛系表面処 20 理剤、燐酸マンガン系表面処理剤、燐酸鉄系表面処理 剤、燐酸カルシウム表面処理剤等の燐酸系、燐酸塩系表 面処理剤等、の熱可塑性樹脂またはワックスが挙げられ る。

【0016】特に、これらの燐酸系表面処理剤、燐酸塩 系表面処理剤で事前に磁粉の表面に処理を施し、後工程 で組成物とすることで磁気特性の低下を最小限にくい止 めることが確認できている。

【0017】また、オルガノシロキサン系表面皮膜、オ ルガノシロキサン系とオルガノシリカゾルとの混合表面 皮膜、オルガノシロキサン系とアクリルモノマーの混合 表面皮膜、ポリオルガノシルセスキオキサン(ラダー型 オルガノシロキサン系ポリマー)系表面皮膜、ヘキサメ チルジシラザン系による表面皮膜等やポリシラザン(ペ ルヒドロポリシラザン)、酸化珪素等の単独または混合 無機皮服膜を形成させた磁石粉を使用することでも磁気 特性の低下を最小限にくい止めることが確認できてい る。

【0018】次に、本発明の樹脂結合型磁石用組成物お よび磁石は、上記磁性粉に加えて平均重合度500以下 40 のポリオレフィン系重合体を添加することを特徴とす る。該ポリオレフィン系重合体としては、平均重合度が 500以下の物であれば一般的に市販されている物が使 用できる。

【0019】例えば、エチレン、プロピレン、ブチレ ン、ペンテン、ヘプテン、オクテン、メチルペンテン等 のポリオレフィン系重合体用の1種もしくは2種以上の モノマーによる重合体が挙げられるが、これらの異なる 分子量を有する2種類以上のポリオレフィン系重合体の 混合や異なるモノマー単位から構成される2種以上のポ 50 アミド樹脂は、カルボキシル基含有炭化水素等で末端ア

リオレフィン系重合体の組み合わせで添加しても差し支

【0020】このようなポリオレフィン系重合体として は、例えば、ポリエチレン単重合体、ポリプロピレン単 重合体、ポリブチレン単重合体、ポリペンテン単重合 体、ポリエチレンーポリプロピレン共重合体、エチレン ーポリメチルペンテン共重合体、エチレンー酢酸ビニル 共重合体、エチレンーエタクリレート共重合体、エチレ ンーメタクリレート共重合体、部分酸化ポリエチレン重 合体等、分子中に主にポリオレフィン系モノマー単位を 構成する単独重合体や他のモノマーとの共重合体等が挙 げられるが、中でもポリエチレン重合体が最も発明の効 果が大きいことを確認している。

【0021】これらのポリオレフィン系重合体の平均重 合度は、500以下であることが必須であるが、得られ る組成物の成形性を考慮すると300以下が好ましく、 より好ましくは100以下である。この平均重合度が5 00を超えると組成物の成形性が著しく損なわれるため に本発明の効果を得ることができなくなる。

【0022】ここで述べる平均重合度とは、種々の測定 法、例えば、JIS K-6760記載のメルトインデ ックス値からの平均重量分子量換算や、溶液粘度法、氷 点降下法、沸点上昇法等で求めた平均重量分子量をその モノマー分子量で除算した値を指す。

【0023】これらポリオレフィン系重合体の性状は、 特に制限を受けることなく一般的なペレット状、顆粒 状、粉状、溶媒に溶かした溶液状やエマルジョン状のい ずれでも良い。ただ、他の必須成分との混合性、均一分 散性を考慮すると顆粒状か粉状が好ましい。これらのポ リオレフィン系重合体の組成物に対する添加量は、磁石 粉末以外の総有機バインダー量の50wt%以下が望ま しく、さらに望ましくは30wt%以下である。もし、 添加量が50wt%を超えると、得られる成形体磁石の 熱変形温度が著しく低下するだけでなく、磁気特性の低 下を招き本発明の効果を得ることができなくなる。

【0024】また、本発明の樹脂結合型磁石用組成物 は、ポリアミド樹脂を用いることを必須とし、該ポリア ミド樹脂は特に限定せず一般的に市販されているものを 使用することができる。

【0025】このポリアミド樹脂は、例えば、6ナイロ ン、6、6ナイロン、11ナイロン、12ナイロン、 6、12ナイロン、芳香族系ナイロン等が挙げられ、こ れらの単重合体や他種モノマーとのランダム共重合体、 ブロック共重合体、グラフト共重合体、他の物質での末 端基変性品などが挙げられる。また、これらの熱可塑性 樹脂の2種類以上のブレンド等における系も当然含まれ

【0026】これらの中では成形性、吸水率の面で11 ナイロン、12ナイロンの使用が好ましい。尚、該ポリ

特開2001-72863

ミド基を変性することで加熱混練中や射出成形時の組成 物溶融粘度を低くすることが可能となり、より大きな発 明の効果を得ることができる。

5

【0027】この変成後の末端アミド基の残存量は20 mmol/kg以下が好ましく、さらに好ましくは、15 mmol/kg以下で、無に近い程良好な結果を得ることができる。この20 mmol/kgよりも残存末端アミド基量が増すと、一部の磁石粉、特に非酸化状態の鉄元素を含む磁石粉との反応によって、溶融粘度の上昇や流動性の低下を招く場合がある。

【0028】これらの変性に用いるカルボキシル基含有炭化水素としては、酢酸、プロピオン酸、酪酸、吉相酸、ラウリン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、ベヘン酸等のモノカルボキシル飽和脂肪酸系、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸等のジカルボキシル飽和脂肪酸系、アクリル酸、リノール酸、オレイン酸等のモノカルボキシル不飽和脂肪酸系、マレイン酸、フマル酸等のジカルボキシル不飽和脂肪酸系、安息香酸等の芳香族系モノカルボキシル炭化水素、フタル酸、ナフタレンジカルボン酸等の芳香族系ジカルボキシル炭化水素等が挙げられる。

【0029】その中でも、モノカルボキシル基含有炭化水素が好ましく、さらにはこの炭化水素が脂肪酸であることが好ましい。また、この炭化水素1分子中のの構成炭素数は10以上30以下であることが望ましい。炭素数が10以下であると成形性の改善効果が見られず、30以上では溶融粘度の増大を招き、本発明の効果を得ることができない。

【0030】また、このポリアミド樹脂は、末端アミノ基の変成、未変性を問わず平均分子量が5000以上15000以下であることが好ましい。5000以下では成形体強度の低下を招いて実用性に劣る場合があり、15000以上では溶融粘度の上昇による成形性の悪化を招くおそれがある。

【0031】本発明に用いるポリアミド樹脂は、分子量分布が広い方が好ましい。ここで「分子量分布」とは、「重量平均分子量」を「数平均分子量」で除した値である。分子量分布は、例えば2.8以上6程度で成形時の成形性で良い効果が得られることを確認している。

【0032】ポリアミド樹脂の前記分子量や分子量分布 (重量平均分子量/数平均分子量)は、慣用の方法、例 えば、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GP C)等によりもとめることができる。このポリアミド樹 脂は、異なる平均分子量や分子量分布を有する2種以上 の混合体でも最終使用時の末端アミノ基、平均分子量、 分子量分布等が該発明の範囲内に属していれば本発明の 効果を十分得ることができるため、2種以上のポリアミ ド樹脂を混合調整し用いても良い。

【0033】これらの変性されたポリアミド樹脂の形状は、パウダー、ビーズ、ペレット等特に限定されない

50

が、磁石粉との均一混合性から考えるとパウダーが望ましい。

【0034】添加する量は、磁石粉100重量部に対して5重量部以上50重量部未満の割合が良く、好ましくは8重量部以上20重量部以下、さらには8重量部以上15重量部以下がより好ましい。ポリアミド樹脂の添加量が磁石粉100重量部に対して5重量部以下の場合は、成形性が著しく低下し、所望の樹脂結合型磁石成形することができない。また、添加量が50重量部以上の10場合所望の磁気特性が得られない。

【0035】本発明における組成物は、これらの必須成分のポリオレフィン系重合体やポリアミド樹脂の他にも種々の樹脂、プラスチック成形用滑剤や種々の安定剤等を添加することができる。

【0036】本発明の組成物に添加可能なポリアミド樹 脂以外の樹脂としては、ポリエチレンテレフタレート樹 脂、ポリブチレンテレフタレート樹脂、ポリアセタール 樹脂、ポリカーボネート樹脂、ポリフェニレンオキサイ ド樹脂、ポリアリレート樹脂、ポリスルフォン樹脂、ポ リアミドイミド樹脂、ポリフェニレンサルファイド樹 脂、酢酸セルロース、酢酪酸セルロース、ポリスチレン 樹脂、ポリブタジエン樹脂、ポリアクリロニトリル樹 脂、スチレンーブタジエン共重合樹脂、スチレンーアク リロニトリル共重合樹脂、アクリロニトリルーブタジエ ンースチレン共重合樹脂、アクリレートースチレンーア クリロニトリル樹脂、塩素化ポリエチレンーアクリロニ トリルースチレン共重合樹脂、ポリ塩化ビニル樹脂、ポ リ塩化ビニリデン樹脂、ポリ酢酸ビニル樹脂、ポリメチ ルメタクリレート樹脂、ポリブチルメタクリレート樹 脂、ポリテトラフロロエチレン樹脂、エチレンーポリテ トラフロロエチレン共重合樹脂等が挙げられる。

【0037】滑剤としては、例えばパラフィンワック ス、流動パラフィン、ポリエチレンワックス、ポリプロ ピレンワックス、エステルワックス、カルナウバ、マイ クロワックス等のワックス類、ステアリン酸、1,2-オキシステアリン酸、ラウリン酸、パルミチン酸、オレ イン酸等の脂肪酸類、ステアリン酸カルシウム、ステア リン酸バリウム、ステアリン酸マグネシウム、ステアリ ン酸リチウム、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸アルミ ニウム、ラウリン酸カルシウム、リノール酸亜鉛、リシ ノール酸カルシウム、2-エチルヘキソイン酸亜鉛等の 脂肪酸塩(金属石鹸類)ステアリン酸アミド、オレイン 酸アミド、エルカ酸アミド、ベヘン酸アミド、パルミチ ン酸アミド、ラウリン酸アミド、ヒドロキシステアリン 酸アミド、メチレンビスステアリン酸アミド、エチレン ビスステアリン酸アミド、エチレンビスラウリン酸アミ ド、ジステアリルアジピン酸アミド、エチレンビスオレ イン酸アミド、ジオレイルアジピン酸アミド、Nーステ アリルステアリン酸アミド等脂肪酸アミド類、ステアリ ン酸ブチル等の脂肪酸エステル、エチレングリコール、

ステアリルアルコール等のアルコール類、グリセリンモ ノラウレート、グリセリンモノパルミテート、グリセリ ンモノステアレート、グリセリンモノオレート、グリセ リンモノ・ジステアレート、グリセリンモノベヘネー ト、グリセリンジアセトモノラウレート、クエン酸不飽 和脂肪酸モノグリセライド、ジグリセリンラウレート、 ジグリセリンステアレート、テトラグリセリンステアレ ート、デカグリセリンラウレート等のグリセリン系化合 物、またはグリセリン系脂肪酸エステル化合物、ポリエ チレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリテ トラメチレングリコール、及びこれら変性物からなるポ リエーテル類、ジメチルポリシロキサン、シリコングリ ース等のポリシロキサン類、弗素系オイル、弗素系グリ ース、含弗素樹脂粉末といった弗素化合物、窒化珪素、 炭化珪素、酸化マグネシウム、アルミナ、二酸化珪素、 二硫化モリブデン等の無機化合物粉体が挙げられる。 【0038】また、安定剤としては、ビス(2、2、 6、6、-テトラメチル-4-ピペリジル) セバケー ト、ビス(1、2、2、6、6、-ペンタメチルー4ー ピペリジル) セバケート、 $1-[2-{3-(3,5-$ ジー第三プチルー4ーヒドロキシフェニル) プロピオニ ルオキシ} エチル] -4- {3-(3、5-ジー第三ブ チルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオニルオキシ -2、2、6、6-テトラメチルピペリジン、8-ベン ジルー7、7、9、9ーテトラメチルー3ーオクチルー

1、2、3ートリアザスピロ [4、5] ウンデカンー2、4ージオン、4ーベンゾイルオキシー2、2、6、6ーテトラメチルピペリジン、こはく酸ジメチルー1ー(2ーヒドロキシエチル)ー4ーヒドロキシー2、2、6、6ーテトラメチルピペリジン重縮合物、ポリ [6-(1,1,3,3-r) 「[6-(1,1,3,3-r) 「[6-(1,1,3-r) 」[6-(1,1,3-r) 「[6-(1,1,3-r) 「[6-(1,1,3-r) 」[6-(1,1,3-r) 」[6-(1,1,3-r) 「[6-(1,1,3-r) 」[6-(1,1,3-r) 」[6-(1,1,3-r) 」[6-(1,1,3-r) 」[6-(1,1,3-r) 」[6-(1,1,3-r) 」[6-(1,1,3-r)] [6-(1,1,3-r)]

【0039】上記の他、酸化チタン等の無機顔料や有機 顔料、プラスチック用各種改質剤、相溶化剤等を適宜必 要に応じて添加しても差し支えない。

化剤等が挙げられる。

【0040】本発明において、これら各成分の混合方法は特に限定されず、例えばリボンブレンダー、タンブラー、ナウターミキサー、ヘンシェルミキサー、スーパーミキサー等の混合機あるいは、バンバリーミキサー、ニーダー、ロール、ニーダールーダー、単軸押出機、二軸押出機等の混練機を使用して実施することができる。

【0041】本発明の組成物は、各成分を混合し、パウ 50

ダー、ビーズ、ペレットあるいはこれらの混合物の形で得られるが、取扱安い点で、ペレットが望ましい。得られた組成物は、各種の熱可塑性樹脂成形機、好ましくは射出成形機、押出成形機により成形される。

[0042]

【実施例】以下実施例及び比較例を挙げて本発明をより 具体的に説明する。尚、実施例、比較例に用いた各成分 の詳細及び試験方法、評価を例示するが、本発明の趣旨 を逸脱しない限り、これらに限定されるものでは無い。

【0043】以下の材料及び方法で樹脂結合型磁石用組成物及び磁石を製造し、評価した。用いた材料を下記に示す。

【0044】A 磁石粉末

- ・磁石粉1:Nd-Fe-B 系磁石粉末(平均粒径100μm)(商品名:MQP-B、マグネクエンチインターナショナル社製)
- ・磁石粉 2: Sm Fe N系磁石粉末(商品名: Sm Fe N合金、住友金属鉱山(株)製)
- ・磁石粉3: Sm-Co系磁石粉末(商品名:RCos、住友金属鉱山(株)製)
- ・磁石粉4:ストロンチウムフェライト系磁石粉末(商 品名:MA-951、戸田工業(株)製)

B ポリアミド樹脂

- ・PA1:一般市販ナイロン(比較例)(商品名:UB E3014U、宇部興産(株)製)(平均分子量180 00、末端基未変性、分子量分布2.5)
- ・PA2:末端基未変性分子量調整ナイロン(平均分子 量8000、末端アミノ基濃度2mg当量/kg)
- ・PA3:末端基変性ナイロン(平均分子量1000
- 0、末端アミノ基濃度1mg当量/kg)
 - ・PA4:末端基変性分子量調整ナイロン(平均分子量 14000、末端アミノ基濃度3mg当量/kg)
 - C ポリオレフィン系重合体
 - ・重合体1:ポリエチレン単重合体 (分子量150 0、平均重合度54)
 - ・重合体 2: ポリエチレン単重合体 (分子量 500 0、平均重合度 178)
 - ・重合体 3:ポリプロピレン単重合体(分子量 300 0、平均重合度 71)
- 40 ・重合体4:ポリエチレン単重合体 (分子量1900 0、平均重合度678)

次に各成形品の製造方法、評価方法を示すと次のように なる。

【0045】1. 末端基変成ナイロンの作製

宇部興産(株) 製ナイロン12 (UBE3014U) 100重量部に所定の脂肪酸または純水を添加し、万能混合機に投入後250℃、窒素雰囲気1.3気圧中で3時間反応させ、冷却後所望のナイロンを得た。残存末端アミノ基の同定は、滴定法による末端基定量法で行った。数平均分子量はGPC法によって算出した。

【0046】2. 組成物の混合及び作製

それぞれの金属粉全量に、所定の樹脂を所定の比率になるよう添加し(各重量部)、更に滑剤として、金属粉100重量部に対し規定量を加え、プラネタリーミキサー中で十分混合撹拌させた。

9

【0047】これらにより得られた混合物を20mmφシングル押出機(L/D=25、CR=2.0、回転数=20rpm、5mmφストランドダイ、シリンダー温度200~250℃、ダイス温度230℃にて押し出し、ホットカットペレタイザーにて約5mmφ×5mm 10のペレットコンパウンドを作製した。

【0048】3.射出成形方法

これらのペレットコンパウンドを(株)日本製鋼所製磁場中射出成形機(J-20MII)にて横 $\phi10mm\times15mm$ の円柱及び $6mm\times12mm\times2mm$ 試験用樹脂結合型磁石を同一条件(成形温度 $220\sim230$ C、金型温度 $100\sim120$ C)にて成形し、得られたこれらの成形品を後述の方法にてそれぞれ評価した。尚、Sm-Fe-Nを使用した時のみ $15\sim20kOe$ の磁場中金型内にて成形を行った。

*·溶融流動性評価

JIS K-7210 「流れ試験方法(参考試験)」に準じ、ダイBを使用、荷重30kgf、測定温度250 $^{\circ}$ にでで容融組成物流れ値Qを求めた。その結果を表1~表5に示す。このQ値が、 $100\times10^{\circ}$ ml/秒以上になると射出成形性が著しく良くなることが知られている。

・機械強度評価

JIS K-7214 「プラスチックの打抜きによるせん断試験方法」に準じ、ポンチ径は2.97mm、ヘッドスピードは1mm/分、サンプル形状はφ10mm×3mm厚の成形体として、25℃における剪断打ち抜き強さを求めた。その結果を表1~表5に示す。

・磁気特性評価

前記射出成形条件にて得られた樹脂結合型磁石試料の磁気特性を、チオフィー型自記磁束計にて常温で測定した。磁気特性のうち最大磁気エネルギー積(BH)maxの結果を表1~表5に示す。

[0050]

【表1】

【0049】4. 各評価方法

*

20

		単 位	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5
	磁石粉 2	重量部	100	100	100	100	100
	重合体 1	超量部	1		_	0.5	0. 9
組	重合体 2	重量部		1	-	0. 5	
成	重合体3	重量部	_		1	_	-
	重合体4	重量部	_	_	_	_	0.1
	PA3	重量部	7	7	7	7	7
評価値	溶融流動性Q值	×10 − 3 ml/∯	155	141	138	151	136
	機械強度	MPa	8.5	79	75	8 2	84
	磁気特性((BH)max)	MGOe	12.1	12.0	12.0	12.1	12. 0

[0051]

※ ※【表2】

	-	単位	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5
組成	磁石粉 2	重量部	100	100	100	100	100
	重合体 1	重量部	0. 5	1. 5	2	_	0. 5
	重合体3	重量部		_	-	0. 5	0. 5
	P A 3	電量量	7. 5	7 .	6	7. 5	7
評価値	溶融流動性Q值	-a ×10 ml/秒	124	169	176	118	142
	機械強度	MPa	8 0	78	75	7 8	79
	磁気特性((BH)max)	MGOe	11.8	12, 1	12, 1	11.9	12. 0

[0052]

【表3】

		単 位	実施例 6	実施例7	実施例8	実施例 9
	磁石粉 1	部量重	100	_	90	-
★ R	磁石粉 3	重量部	-	100	_	90
組成	磁石粉 4	重量部		_	10	10
	重合体 1	重量部	1	1	1	1
	P A 3	重量部	7.	7	7	7
評	溶融流動性Q值	×10 sml/秒	179	148	170	158
価値	機械強度 MPa		7 6	80	8 5	79
	磁気特性((BH)max)	MGOe	6. 9	10.1	5. 7	8, 1

[0053]

* *【表4】

		単位	実施例11	実施例12	実施例13	実施例14	実施例15
	磁石粉 2	重量部	100	100	100	100	100
42	重合体 1	重量部	1	1	1	1	1
組成	PA2	重量部	7	_	1	3, 5	2. 5
	P A 3	重量部	_	1	6	_	2. 5
	P A 4	重量部	-	7	_	3. 5	2. 0
評価値	溶融流動性Q値	×10 - s ml/秒	172	109	168	140	139
	機械強度	MPa	7 9	7 8	8 3	8 1	77
	磁気特性((BH)max)	MG0e	12.1	12. 1	12. 1	12, 1	12. 1

[0054]

※ ※【表5】

		単 位	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4	比較例 5
	磁石粉 1	重量部	_	_	_	100	100
	磁石粉 2	重量部	100	100	100	-	_
組	重合体1	重量部	1		_	1	-
成	重合体 4	重量部		1		_	1
	P A 1	重量部	8	1	_	8	_
	P A 3	重量部	_	8	8	_	8
評	溶融流動性Q值	×10 ml/秒	流動せず	1 3	98	流動せず	2 6
価値	機械強度	MPa	成形不可	4 3	6 6	成形不可	4 9
L	磁気特性((BH)max)	MG0e	成形不可	9, 8	10.2	成形不可	6. 5

【0055】表1~表5に示すように、本発明の樹脂結合型磁石用樹脂組成物は、従来混練が難しかった鉄系材料との優れた混合物特性、成形性を提供することができる。

[0056]

【発明の効果】以上のごとく、本発明の樹脂結合型磁石

用樹脂組成物は、末端基を変性し、かつ分子量、分子量 分布を限定することで、従来混練が難しかった鉄系材料 との優れた混合物特性、成形性を提供することができ、 例えば、一般家電製品、通信・音響機器、医療機器、一 般産業機器にいたる幅広い分野で有用である。 フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

H 0 1 F 1/08

H 0 1 F 1/08

Α

Fターム(参考) 4J002 BB03W BB05W BB06W BB07W

BB12W BB15W BB17W BB25W CL01X CL03X DC006 FB076

FB086 FB106 FB146 FB156

FB166 FB176 FB206 FB216

FB266 FD030 FD090 FD170

GQ00

4K018 BA05 BA18 BD01 CA09 GA04

KA46

5E040 AA03 AA06 BB04 CA01 NN04

NN06